# TONER FOR DEVELOPMENT OF ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE, CHARGE CONTROLLING AGENT USED FOR TONER FOR DEVELOPMENT OF ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE AND ITS PRODUCTION

Patent number:

JP11255705

**Publication date:** 

1999-04-19

Inventor:

IEMURA HIROFUMI; OGAWA KOICHI; MIZUSHIMA

**KATSUHIKO** 

**Applicant:** 

TOYO INK MFG CO

Classification:

- international:

C07C65/10; C07C51/41; C07C65/05; G03G9/097

- european:

C07C51/41B: G03G9/097D2 Application number: JP19980062396 19980313

Priority number(s): JP19980062396 19980313

Report a data error here

Also published as:

EP0941983 (A1) US6261731 (B1)

EP0941983 (B1)

#### Abstract of JP11255705

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a trivalent chromium salt of salicylic acid or its derivative useful as an electron charge controller of toner for development of electrostatic charge excellent in storage stability and durability, or the like, to repeated use by reacting a chromium (II) halide with salicylic acid or its derivative under specific conditions. SOLUTION: (B) An alkali metal salt aqueous solution of salicylic acid or its derivative in the pH range of <6.5-7.0 is gradually added to (A) an aqueous solution of chromium (II) halide in the pH range of 3.0-5.8, preferably covering a long time. The chromium (II) halide is preferably used in an amount of >=1 mol based on 3 mol salicylic acid or its derivative. A compound of formula I [R1 to R3 are each an (un)saturated straight chain or branched chain alkyl or the likel, especially 3,5-di-tert-butylsalicylic acid, or the like, is preferable as the salicylic acid or its derivative. Furthermore, a compound represented by formula II among the objective compounds is a new compound.

1

$$Cr^{3+}$$
  $\begin{bmatrix} R^2 & OH \\ R^1 & COO^- \end{bmatrix}_3$  -  $n H_2 C$ 

H

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-255705

(43)公開日 平成11年(1999)9月21日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	F I
C 0 7 C 65/10		C 0 7 C 65/10
51/41		51/41
// C07C 65/05		65/05
G 0 3 G 9/097		C 0 3 G 9/08 3 4 4
		審査請求 有 請求項の数6 〇L (全 14 頁)
(21)出願番号	特願平10-62396	(71)出願人 000222118
		東洋インキ製造株式会社
(22) 出顧日	平成10年(1998) 3月13日	東京都中央区京橋2丁目3番13号
		(72)発明者 家村 浩文
		東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ
		ンキ製造株式会社内
		(72)発明者 小川 孝一
		東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ
		ンキ製造株式会社内
		(72)発明者 水嶋 克彦
		東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ
		ンキ製造株式会社内
		(74)代理人 弁理士 鐘尾 宏紀 (外1名)

# (54) 【発明の名称】 静電荷像現像用トナー、静電荷像現像用トナーに用いる荷電制御剤およびその製造方法

#### (57)【要約】

【目的】 保存安定性に優れ、多数回繰り返し使用される際にも濃度変化、かぶりなどの発生がなく、環境変化によっても良好なトナー画像を形成することができ、トナーの定着性、オフセットの問題もなく、カラートナーとした場合においても鮮明なカラー画像を形成することができる静電荷像現像用トナーを得る。

【構成】 pH3.0~4.5のハロゲン化第二クロム水溶液に、pH6.5~7.0未満のサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液を加えることにより形成された下記一般式で表される化合物を含むサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を静電荷像現像用トナーの荷電制御剤として用いる。

### 【化】

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  および $R_3$  は、飽和または不飽和の 直鎖または分岐鎖アルキル基を表すか、 $R_1$  および $R_2$ または $R_2$  および $R_3$  は互いに結合して、飽和または不 飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有してもよい縮合 環を形成する基を表す。nは0、1または2を表す。)

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】pH3.0~5.8のハロゲン化第二クロム水溶液に、pH6.5~7.0未満のサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液を加えることを特徴とするサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法。

【請求項2】サリチル酸またはサリチル酸誘導体が一般式1で表される化合物であることを特徴とする請求項1 記載のサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法。

# 【化1】

$$R^2$$
 OH (1)

(式中、 $R_1$  、 $R_2$  および $R_3$  は、飽和または不飽和の 直鎖または分岐鎖アルキル基を表すか、あるいは $R_1$  お

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  および $R_3$  は、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を表すか、 $R_1$  および $R_2$  または $R_2$  および $R_3$  が互いに結合して、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有してもよい縮合環を形成する基を表す。nはO、1または2を表す。) 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は電子写真法、静電記録法等における静電荷像を現像するために用いられる静電荷像現像用トナーおよびこのトナーを製造する際に用いられる荷電制御剤およびその荷電制御剤の製造方法に関する。

# [0002]

【従来の技術】電子写真感光体や静電記録体などの静電 荷像担持体上に形成された静電潜像を現像する方法とし て、微細トナーが電気絶縁性液体に分散さた液体現像剤 を用いる方法(湿式現像法)および結着樹脂中に着色剤 あるいは磁性粉体等が分散されたトナーを用いる方法 (乾式現像法)が知られている。乾式現像法では、キャ リアとトナーとからなる二成分型現像剤を用いる方法お よびトナーのみからなる一成分型現像剤(通常は磁性ト ナー)を用いる方法が知られている。

【0003】これら静電荷像現像用トナーは、結着樹脂とともに、染料、顔料などの着色剤、磁性トナーの場合には更に磁性粉体等が用いられているが、これらの成分のみでは通常望ましい帯電性が得られないため、さらに

よびR<sub>2</sub> またはR<sub>2</sub> およびR<sub>3</sub> が互いに結合して、飽和 または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有しても よい縮合環を形成する基を表す。)

【請求項3】上記一般式1で表されるサリチル酸誘導体が、3,5-ジーtertーブチルサリチル酸または3ーヒドロキシー2ーナフト工酸であることを特徴とする請求項2記載のサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法。

【請求項4】請求項1~3のいずれか1項記載の方法により製造されたサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩からなる静電荷像現像用トナーの荷電制御剤。

【請求項5】請求項4に記載の荷電制御剤を含有することを特徴とする静電荷像現像用トナー。

【請求項6】下記一般式2で表されるサリチル酸または サリチル酸誘導体の三価クロム塩を含有することを特徴 とする静電荷像現像用トナー。

【化2】

荷電制御剤を用いることが行われている。従来の荷電制 御剤の代表的な例としては、トナーに正荷電を与えるも のとしては、例えばニグロシン系染料やトリアリールメ タン系染料のような塩基性染料あるいは第4級アンモニ ウム塩等の電子供与性物質が、またトナーに負荷電を与 えるものとしては、例えばモノアゾ染料の金属錯体、含 クロム有機染料(銅フタロシアニングリーン、含クロム モノアゾ染料)のごとき含金属染料があげられる。しか し、このような従来の荷電制御剤には、結着樹脂との相 溶性或いは濡れ性が悪くトナー中に均一分散しにくいと か、荷電制御剤の安定性が悪い、あるいは昇華性である ため等の理由により、長期にわたってトナーに安定して 良好な荷電制御性を付与することができない、更には荷 電制御剤が着色しておりカラートナーの荷電制御剤とし て適しないなどの問題点を有するものが多くみられた。 【0004】このような問題点を解決しうる荷電制御剤 として、サリチル酸およびその誘導体の金属錯体 (例え ば、特公昭55-42752号、特開平7-84412 号、特開平9-34177号) やサリチル酸およびその 誘導体の二価の金属塩(例えば、特公平7-62766 号)が提案されている。これらの荷電制御剤は、淡色の ものが多く、カラートナー用として使用できる利点を有 するが、樹脂に対する均一分散性、荷電制御性について

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】上述するように、静電

更に研究の余地を有するものである。

荷像を現像するために用いられるトナーに含有される荷電制御剤には、荷電制御性はもとより、トナーの結着樹脂との相溶性或いは濡れ性、荷電制御剤の安定性、さらには無色であることが望まれているとともに、得られたトナーが保存安定性に優れ、多数回繰り返し使用される際にも耐久性を有し、またトナーの定着性やオフセット性に悪影響を与えないことも要求されている。

【0006】本発明は、かかる従来の問題、要望を解決し、優れた特性を有する静電荷像現像用トナーを提供すること、および特性の優れた荷電制御剤の提供、更にはこの荷電制御剤の製造法を提供することを目的としてなされたものである。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究した結果、特定の条件により製造されたサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩が上記諸要求を満たす荷電制御剤となることを見いだして本発明をなしたものである。

【0008】すなわち、本第1の発明は、pH3.0~5.8のハロゲン化第二クロム水溶液に、pH6.5~7.0未満のサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液を加えることを特徴とするサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法である。

【0009】本第2の発明は、上記第1の発明において、サリチル酸またはサリチル酸誘導体が下記一般式1で表される化合物であることを特徴とするサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法である。

$$Cr^{3+}$$

$$\begin{bmatrix}
R^2 & OH \\
R^1 & COO^{-}
\end{bmatrix}_3$$
•  $n H_2O$ 

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  および $R_3$  は、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を表すか、 $R_1$  および $R_2$  または $R_2$  および $R_3$  は互いに結合して、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有してもよい縮合環を形成する基を表す。nは0、1または2を表す。)【0014】以下、本発明を更に詳細に説明する。上記したように、本発明の荷電制御剤として有用なサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩は、pH3.0~5.8の範囲のハロゲン化第二クロム水溶液に、pH6.5~7.0 未満のサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液を加えることにより製造される。まず、使用されるハロゲン化第二クロム水溶液のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のpHについては、カリチル酸またはカリチル酸誘導体のpHについては、カリチル酸またはカリチル酸が異なる。すな

【化3】

$$R^2$$
 OH  $COOH$   $(1)$ 

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$  および $R_3$  は、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を表すか、 $R_1$  および $R_2$  または $R_2$  および $R_3$  が互いに結合して、飽和または不飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有してもよい縮合環を形成する基を表す。)

【0010】本第3の発明は、上記第2の発明において、サリチル酸誘導体が、3,5ージーtertーブチルサリチル酸または3ーヒドロキシー2ーナフト工酸であることを特徴とするサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩の製造方法である。

【0011】本第4の発明は、上記1~3の発明のいずれかの方法により製造されたサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩からなる静電荷像現像用トナーの荷電制御剤である。

【0012】本第5の発明は、上記第4の発明の荷電制 御剤を含有することを特徴とする静電荷像現像用トナー である。

【0013】本第6の発明は、静電荷像現像用トナーが下記一般式2で表されるサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を含有することを特徴とする静電荷像現像用トナーである。

【化4】

わち、サリチル酸またはサリチル酸誘導体の $R_1$  および  $R_2$  または $R_2$  および  $R_3$  が縮合環を形成しないものである場合には、ハロゲン化第二クロム水溶液のp Hは 3.8~4.1 が好ましく、3.9~4.0 2 がより好ましい。また、サリチル酸誘導体が $R_1$  および  $R_2$  または  $R_2$  および  $R_3$  が縮合環を形成するものである場合には、ハロゲン化第二クロム水溶液のp Hは q Hは q Hは q Hu q Hu

【0015】上記3.0~5.8のpHを有するハロゲン化第二クロム水溶液は、ハロゲン化第二クロム水溶液

(pH1.9~2.3)に水酸化アルカリ金属の水溶液を時間をかけてゆっくりと加えることにより製造される。そして、この水酸化アルカリ金属水溶液としては通常0.5~2%程度、例えば1%前後の濃度のNaOH水溶液が用いられ、またハロゲン化第二クロム水溶液としては通常5~20%程度、例えば10%程度の濃度の塩化第二クロム水溶液が用いられる。水酸化アルカリ金属水溶液の濃度が0.5%より低いとpH調整に時間がかかり、また2%を越えるとクロムの水酸化物が形成されやすくなる。作成されたハロゲン化第二クロムの水溶液(pH3.0~5.8)は、そのまま放置すると液のpHが下がっていくため、放置せず引き続き次の工程に進むことが望ましい。

【0016】一方、反応に用いられるサリチル酸または サリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液は、pHが 6.5~7.0未満、好ましくは6.7~6.9のもの が用いられる。このサリチル酸またはサリチル酸誘導体 のアルカリ金属塩水溶液は、通常50~70℃、好まし くは60~65℃程度に加熱した、0.5ないし5%程 度、例えば1ないし2%の濃度のアルカリ金属水溶液 に、アルカリ金属に対しほぼ等モルのサリチル酸または サリチル酸誘導体を加え、好ましくは水溶液をこの温度 に保持しつつ攪拌してサリチル酸またはサリチル酸誘導 体を溶解せしめることにより製造される。サリチル酸ま たはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液のpHが 6. 5より低い場合には、形成されたサリチル酸または サリチル酸誘導体中に不溶分が多くなり、またpHが 7. 0以上になるとCr(OH)。が生成されるため好 ましくない。また、該水溶液のpHが6.7~6.9の 範囲にあると上記一般式2で示されるサリチル酸または サリチル酸誘導体が高収率で得られるため、6.7~ 6.9の範囲のpHを有することが好ましい。また、サ リチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶 液を製造する温度は、サリチル酸またはサリチル酸誘導 体のアルカリ金属塩の溶解性を考慮して決定されるもの で、上記範囲が通常利用される。

【0017】さらに、pH3.0~5.8のハロゲン化第二クロム水溶液に、pH6.5~7.0未満のサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液を加える際には、該アルカリ金属水溶液の滴下速度が速と収量が低下するため、ゆっくりと時間をかけて加えることが好ましい。また、ハロゲン化第二クロムは、通常、サリチル酸またはサリチル酸誘導体3モルに対しハロゲン化第二クロム1モル以上の量、好ましくは1モルより多い量で使用される。サリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液の滴下終了後さらに十分な時間、例えば1時間程度攪拌を続け、反応を完結させたのち沪過し、反応生成物を沪別した後水洗し、乾燥、粉砕することにより、荷電制御剤として有用な一般式2で表される化合物を含む目的物が得られる。このときp

H3.0~5.8のハロゲン化第二クロム水溶液の温度、サリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩水溶液の温度、これらの混合液の温度、吸引沪過時の温度は、いずれも通常50~70℃程度、好ましくは60~65℃の温度を保持した状態としておくことが好ましい。沪過は、吸引沪過方式、遠心分離方式等従来より公知の方法により行うことができる。

【0018】また、本発明において使用されるサリチル 酸誘導体は、上記一般式1で表されるものが好ましい が、上記一般式1中の置換基R」、R, およびR。とし ては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec‐ブチル 基、tert‐ブチル基、アミル基、イソアミル基、オ クチル基、tert-オクチル基、ドデシル基等の炭素 数1~12の直鎖または分岐鎖アルキル基、アリル基、 プロペニル基、ブテニル基等の不飽和アルキル基が好ま しいものとしてあげられる。その中で、炭素数1~8の 直鎖または分岐鎖の飽和または不飽和アルキル基がより 好ましく、更にはtert‐ブチル基、tert‐オク チル基が特に好ましいものである。またR、およびR。 またはR2 およびR3 が互いに結合して、飽和または不 飽和の直鎖または分岐鎖アルキル基を有してもよい縮合 環を形成する場合、 $R_1$  および $R_2$  または $R_2$  およびR3 としては、これらによりによりベンゼン環が形成され る、すなわちヒドロキシナフトエ酸系の化合物となるも のが好ましい。サリチル酸またはサリチル酸誘導体とし ては具体的には、3、5ージーtertーブチルサリチ ル酸、3-ドロキシー2-ナフトエ酸が特に好ましい化 合物としてあげられる。

【0019】本発明の静電荷像現像用トナーは、上記本発明の製造方法によって製造されたサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を荷電制御剤として含有するものであるが、該荷電制御剤は、上記一般式2で表されるサリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を少なくとも含有するものである。トナー中の荷電制御剤の量は、トナーを所望する荷電量とするに必要な量であればよく、例えば樹脂100重量部に対して0.05~10重量部程度とするのが好ましい。

【0020】本発明の静電荷像現像用トナーの構成成分としては、本発明の荷電制御剤以外に、トナーを構成する公知の材料である、結着樹脂、着色剤或いは磁性粉体、更に必要に応じ離型剤、滑剤、流動性改良剤、研磨剤、導電性付与剤、画像剥離防止剤等が用いられる。また、荷電制御剤として、本発明の荷電制御剤以外の、例えばCr、Co、Al、Feなどの金属含有アゾ系染料、樹脂型電荷調整剤等公知の負荷電性の荷電制御剤を含有していてもよい。他の荷電制御剤の本発明の荷電制御剤に対する使用量は、本発明の荷電制御剤の効果が奏される範囲であればよく、特に限定されるものではない。

【0021】本発明の静電荷像現像用トナーに用いられ る結着樹脂は、従来静電荷像現像用トナーの結着樹脂と して公知のものであればいずれでも用いることができ る。使用することのできる結着樹脂としては、例えば、 ポリスチレン、ポリーロークロルスチレン、ポリビニル トルエンなどのスチレン及びその置換体の単重合体;ス チレンーpークロルスチレン共重合体、スチレンービニ ルトルエン共重合体、スチレンービニルナフタレン共重 合体、スチレンーアクリル酸エステル共重合体、スチレ ンーメタクリル酸エステル共重合体、スチレンーα-ク ロルメタクリル酸メチル共重合体、スチレン-アクリロ ニトリル共重合体、スチレンービニルメチルエーテル共 重合体、スチレンービニルエチルエーテル共重合体、ス チレンービニルメチルケトン共重合体、スチレンーブタ ジエン共重合体、スチレン-イソプレン共重合体、スチ レンーアクリロニトリルーインデン共重合体などのスチ レン系共重合体;ポリ塩化ビニル、フェノール樹脂、天 然変性フェノール樹脂、天然樹脂変性マレイン酸樹脂、 アクリル樹脂、メタクリル樹脂、ポリ酢酸ビニール、シ リコーン樹脂、ポリエステル樹脂、ポリウレタン、ポリ アミド樹脂、フラン樹脂、エポキシ樹脂、キシレン樹 脂、ポリビニルブチラール、テルペン樹脂、クマロンイ ンデン樹脂、石油系樹脂などがあげられる。

【0022】また架橋されたスチレン系共重合体も好ま しい結着樹脂である。スチレン系共重合体のスチレンモ ノマーに対するコモノマーとしては、例えば、アクリル 酸、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 ブチル、アクリル酸ドデシル、アクリル酸オクチル、ア クリル酸-2-エチルヘキシル、アクリル酸フェニル、 メタクリル酸、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチ ル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸オクチル、アク リロニトリル、メタクリロニトリル、アクリルアミドな どの二重結合を有するモノカルボン酸もしくはその置換 体;例えば、マレイン酸、マレイン酸メチル、マレイン 酸ブチル、マレイン酸ジメチルなどの二重結合を有する ジカルボン酸およびその置換体; 例えば塩化ビニル、酢 酸ビニル、安息香酸ビニルなどのビニルエステル類;例 えばエチレン、プロピレン、ブチレンなどのエチレン系 オレフィン類; 例えばビニルメチルケトン、ビニルヘキ シルケトンなどのビニルケトン類;例えばビニルメチル エーテル、ビニルエチルエーテル、ビニルイソブチルエ ーテルなどのビニルエーテル類;等のビニル単量体が単 独もしくは2種以上用いられる。

【0023】架橋剤としては、主として2個以上の重合可能な二重結合を有する化合物が用いられ、例えば、ジビニルベンゼン、ジビニルナフタレンなどの芳香族ジビニル化合物;例えばエチレングリコールジアクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、1,3-ブタンジオールジメタクリレートなどの二重結合を2個有するカルボン酸エステル;ジビニルアニリン、ジビニル

エーテル、ジビニルスルフィド、ジビニルスルホンなどのジビニル化合物;及び3個以上のビニル基を有する化合物;が単独もしくは混合物として用いられる。特に、GPCにより測定される分子量分布で3×10³~5×10⁴の領域に少なくともひとつのピークを有し、10⁵以上の領域に少なくとも一つのピークあるいはショルダーを有するスチレン系共重合体が定着性の点から好ましい。

【0024】GPCによる分子量分布は以下の条件で測 定される。40℃のヒートチャンバ中でカラムを安定化 させ、この温度におけるカラムに、溶媒としてテトラヒ ドロフラン (THF)を毎分1mlの流速で流し、TH Fに溶解した試料溶液を約100μ1注入して測定す る。試料の分子量測定にあたっては、試料の有する分子 量分布を数種の単分散ポリスチレン標準試料により作成 された検量線の対数値とカウント数との関係から算出し た。検量線作成用の標準ポリスチレン試料としては、例 えば、東ソー社製あるいは昭和電工社製の分子量が10 2~107程度のものを用い、少なくとも10点程度の 標準ポリスチレン試料を用いるのが適当である。検出器 にはRI(屈折率)検出器を用いる。なお、カラムとし ては市販のポリスチレンジェルカラムを複数本組み合わ せるのが良い。例えば、昭和電工社製のShodex GPC KF-801, 802, 803, 804, 80 5,806,807,800Pの組み合わせや、東ソー 社製のTSKgel G1000H(H<sub>KL</sub>), G200  $OH(H_{XL})$ , G3000H( $H_{XL}$ ), G4000H  $(H_{XL})$ , G5000H  $(H_{XL})$ , G6000H (Hxt.), G7000H (Hxt.), TSKguardc olumnの組み合わせをあげることができる。

【0025】また試料は以下のようにして作成する。試料をTHF中に入れ、数時間放置した後、充分に振とうし、試料の合一体がなくなるまでTHFと良く混合し、さらに12時間以上静置する。この時、THF中への放置時間が24時間以上となるようにする。その後、サンプル処理フィルタ(ポアサイズ0.45~0.5μm、例えばマイショリディスクH-25-5 東ソー社製、エキクロディスク25CR ゲルマン サイエンス ジャパン社製等が利用できる)を通過させたものをGPCの試料とする。また、試料濃度は、樹脂成分が0.5~5mg/mlとなるように調整する。

【0026】なお、ビニル重合体の製造に当たっては重合開始剤が用いられる。重合開始剤としては、従来公知のものは何れも用いることができ、例えば、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイル、ターシャリーブチルハイドロパーオキサイド、ターシャリーブチルパーオキシベンゾエート、ジターシャリーブチルパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、ジクミルパーオキサイド、アゾイソブチロニトリル、アゾビスバレロニトリルなどが通常好ましく用いられているものである。開始剤のビ

ニルモノマーに対する使用割合は、0.2~5重量%が一般的である。重合温度は、使用するモノマーおよび開始剤の種類に応じ適宜選定される。

【0027】また、ポリエステル樹脂も本発明の静電荷像現像用トナーの結着樹脂として好ましいものである。ポリエステル樹脂を構成するアルコール成分としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、1,3ーブタンジオール、1,4ーブタンジオール、2,3ーブタンジオール、ジエチレングリコール、トリエチレングリ

コール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、2-エチル-1,3-ヘキサンジオール、水素化ビスフェニールA、また下記一般式3で示されるビスフェノール誘導体等のジオール類、グリセリン、ソルビット、ソルビタン等の多価アルコール類が挙げられる。

【0028】 【化5】

$$H(OR)_x - O - CH_3 - O - (AO)_y H$$
 (3)

(式中Rはエチレンまたはプロピレン基であり、x、yはそれぞれ1以上の整数であり、かつx+yの平均値は  $2\sim10$ である。)

【0029】酸成分としては二価のカルボン酸として、フタル酸、テレフタル酸、イソフタル酸、無水フタル酸などのベンゼンジカルボン酸類またはその無水物;コハク酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸などのアルキルジカルボン酸類またはその無水物;またさらに炭素数16~18のアルキル基で置換されたコハク酸もしくはその無水物;フマル酸、マレイン酸、シトラコン酸、イタコン酸などの不飽和ジカルボン酸またはその無水物等が挙げられ、三価以上のカルボン酸としてはトリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸やその無水物等が挙げられる。

【0030】好ましいアルコール成分は、前記一般式4で表されるビスフェノール誘導体であり、酸成分はフタル酸、テレフタル酸、イソフタル酸またはその無水物、コハク酸、nードデセニルコハク酸またはその無水物、フマル酸、マレイン酸、無水マレイン酸等のジカルボン酸類、トリメリット酸またはその無水物等のトリカルボン酸類である。

【0031】上記ポリエステル樹脂の酸価は、トナーとしての酸価が40mgKOH/g以下であることが好ましい。酸価が40mgKOH/g以下であれば高湿下に長期間放置後の摩擦帯電性の著しい低下を防止でき好ましい。30mgKOH/g以下になると、複写枚数の増加に伴う摩擦帯電性も安定するので好ましい。特に、1~20mgKOH/gの範囲にトナーの酸価が入るポリエステル樹脂の場合は、高湿度下に長期間放置後にも摩擦帯電性の低下が起こらず、キャリアと振とうすることで放置前の帯電量に完全に復帰し、しかも、帯電速度も良好であり、帯電量が複写枚数の増加に伴い徐々に増加することもないので好ましい。

【0032】なお、本発明において、酸価の測定はJIS K-0070の方法を応用することができる。酸価はトナー1gを中和するために必要な水酸化カリウムのmg数で表す。ただし、トナーが磁性体を含有する場合

は、磁性体を酸で溶出させた残分をトナー1 gとする。 【0033】加圧定着方式を用いる場合には、圧力定着トナー用結着樹脂の使用が可能であり、例えばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリメチレン、ポリウレタンエストマー、エチレンーエチルアクリレート共重合体、エチレンー酢酸ビニル共重合体、アイオノマー樹脂、スチレンーブタジエン共重合体、スチレンーイソプレン共重合体、線状飽和ポリエステル、パラフィンなどがあげられる。

【0034】本発明の静電荷像現像用トナーにおいて用いることができる着色剤としては、従来トナーの製造において用いられることが知られた着色剤がいずれも使用可能であり、これら着色剤の例としては、脂肪酸金属塩、種々のカーボンブラック、フタロシアニン系、ローダミン系、キナクリドン系、トリアリルメタン系、アントラキノン系、アゾ系、ジアゾ系などの染顔料があげられる。これらは単独で或いは2種以上を混合して使用することができる。

【0035】また、本発明の静電荷像現像用トナーにお いては、磁性体粉末を用いることができる。使用可能な 磁性体は、従来磁性トナーの製造において使用されてい る強磁性の元素を含む合金、化合物等何れのものであっ てもよい。これら磁性体の例としては、マグネタイト、 マグヘタイト、フェライト等の酸化鉄または二価金属と 酸化鉄との化合物、鉄、コバルト、ニッケルのような金 属或いはこれらの金属のアルミニウム、コバルト、銅、 鉛、マグネシウム、スズ、亜鉛、アンチモン、ベリリウ ム、ビスマス、カドミウム、カルシウム、マンガン、セ レン、チタン、タングステン、バナジウムのような金属 の合金、およびこれらの混合物があげられる。これらの 磁性体は、平均粒径が0.1~2μm、更には0.1~ O. 5μm程度のものが好ましい。また、磁性体のトナ ー中の含有量は、熱可塑性樹脂100質量部に対して、 約20~200質量部、好ましくは40~150質量部 である。また、トナーの飽和磁化としては、15~35 emu/g(測定磁場 1キロエルステッド)が好まし 11

【0036】本発明のトナーは、キャリアと混合して二 成分トナーとして用いることもできる。本発明のトナー とともに用いることのできるキャリアとしては、従来公 知のキャリアがいずれも使用できる。使用することがで きるキャリアとしては、例えば、鉄粉、フェライト粉、 ニッケル粉のような磁性粉体やガラスビーズ等、あるい はこれらの表面を樹脂などで処理したものが挙げられ る。キャリア表面を被覆する樹脂としては、スチレンー アクリル酸エステル共重合体、スチレンーメタクリル酸 エステル共重合体、アクリル酸エステル共重合体、メタ クリル酸エステル共重合体、フッ素含有樹脂、シリコン 含有樹脂、ポリアミド樹脂、アイオノマー樹脂、ポリフ ェニレンサルファイド樹脂など、あるいはこれらの混合 物があげられる。これらのなかでは、スペントトナーの 形成が少ないためフッ素含有樹脂、シリコン含有樹脂が 特に好ましい。

【0037】本発明の荷電制御剤を用いたトナーにおいては、重量平均粒径が $3\sim15\mu$ mのトナーが好ましい。特に、 $5\mu$ m以下の粒径を有するトナー粒子が $12\sim60$ 個数%含有され、 $8\sim12$ .  $7\mu$ mの粒径を有するトナー粒子が $1\sim33$ 個数%含有され、 $16\mu$ m以上の粒径を有するトナー粒子が2.  $0重量%以下含有され、トナーの重量平均粒径が<math>4\sim10\mu$ mであることが、現像特性のうえからはより好ましい。なお、トナーの粒度分布測定は、例えばコールターカウンターを用いて測定することができる。

【0038】本発明のトナーは、さらに必要に応じて離 型剤、滑剤、流動性改良剤、研磨剤、導電性付与剤、画 像剥離防止剤等のトナーの製造に当たり使用されている 公知の添加剤を内添、あるいは外添することができる。 これら添加剤の例としては、離型剤としては、例えば低 分子量ポリエチレン、低分子量ポリプロピレン、マイク ロクリスタリンワックス、カルナバワックス、サゾール ワックス、パラフィンワックスなどのワックス状物質が あげられ、これらは通常0.5~5重量%程度の量でト ナー中に加えられる。また、滑剤としては、ポリフッ化 ビニリデン、ステアリン酸亜鉛などが、流動性改良剤と しては、コロイダルシリカ、酸化アルミニウム、酸化チ タンなどが、研磨剤としては酸化セリウム、炭化ケイ 素、チタン酸ストロンチウム、タングステンカーバイ ド、炭酸カルシウムなどが、導電性付与剤としてはカー ボンブラック、酸化スズなどがあげられる。また、ポリ ビニリデンフルオライドなどのフッ素含有重合体の微粉 末は、流動性、研磨性、帯電安定性などの点から好まし いものである。

【0039】本発明に係るトナーは、従来から公知のトナーの製造方法を用いて製造することができる。一般的には、上述したようなトナー構成材料を、ボールミル、ヘンシェルミキサーなどの混合機により充分混合したのち、熱ロールニーダー、一軸あるいは二軸のエクストル

ーダーなどの熱混練機を用いて良く混練し、冷却固化 後、ハンマーミルなどの粉砕機を用いて機械的に粗粉砕 し、次いでジェットミルなどにより微粉砕した後、分級 する方法により製造するのが好ましい。しかし、トナー の製造法はこの方法に限られるものではなく、結着樹脂 溶液中に他のトナー構成材料を分散した後、噴霧乾燥す る方法、所謂マイクロカプセル法によりトナーを製造す る方法、結着樹脂を形成する単量体に所定材料を混合 し、乳化あるいは懸濁重合を行いトナーを得る重合法トナー製造法など他の方法も任意に採用することができ る。

#### [0040]

【実施例】以下、実施例により本発明の荷電制御剤の製造法、静電荷像現像用トナーおよびその製造法を具体的に説明する。しかし、以下の実施例は本発明を説明するためのものであり、これにより本発明が限定されるものではない。

【0041】実施例1(3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸第二クロム塩の製造)

500ccのビーカーに水450gおよびNaOH7. 2gを入れ、加温、攪拌してNaOHを完全に溶解させ た。このNaOH水溶液を65℃にまで加熱した後、攪 拌下に3,5-ジ-tert-ブチルサリチル酸45g を加え、65℃の温度を保持した状態で更に攪拌を行 い、3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸を溶解さ せた。溶解溶液のpHが6.8となったとき加熱、攪拌 を中止し、溶液を沪過することにより、不溶の3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸を除去して、茶褐色の 沪液を得た。一方、40%CrCl<sub>3</sub>溶液37.2gと 水120gを500ccのビーカーに入れ、pH2.1 の塩化第二クロム溶液を作成し、この塩化第二クロム溶 液に1%NaOH水溶液120gを時間をかけゆっくり と加えることにより、pH3.95の溶液を得た。次い で、この液を2Lのビーカーに移し、水を加えて希釈 し、全量を350gとした。この塩化第二クロム溶液を 60℃に加温し、攪拌下、60℃に保持された上記3, 5-ジーtert-ブチルサリチル酸溶解溶液を1.5 から2時間かけて滴下した。加えるにしたがって、反応 液は徐々に淡い緑色を呈してくる。滴下終了後更に60 ~65℃の温度で1時間攪拌を行ったのち、吸引沪過 し、水洗して反応生成物170g(ウエット状態)を得 た。沪液のpHは、4.00であった。沪取された反応 生成物を50℃で約14時間乾燥させ、乾燥後粉砕する ことにより、目的物70gを得た。反応生成物は、四塩 化炭素に全可溶性である。

【0042】反応生成物を、X線回折、ESR(電子スピン共鳴)、IR(赤外吸収スペクトル)、 $^{13}C-NMR$ (核磁気共鳴)、FD-MS(質量分析)にかけて、図 $1\sim$ 図6の結果を得た。

【0043】図1は、原料である3,5-ジーtert

ーブチルサリチル酸と反応生成物の常温でのX線回折パターン図である。図中、実線は反応生成物を、また破線は3,5-ジーtertーブチルサリチル酸を示す。測定結果から、反応生成物には原料に由来するピークはなく、また結晶性はそれほど高くはない。

【0044】図2は、昇温して測定した反応生成物のX線回折パターン図である。熱をかけることにより $2\theta$ =31.640のピークがはっきりとしてくる。この結果からは、反応生成物に結晶水が含まれていることが分かる。

【0045】図3は、反応生成物のESRの測定結果である。g=1.98にクロムの信号が検出され、線幅がブロードであることからCr金属の価数は3価である。2価は信号が出ず、5価はg=1.98に信号は出るが線幅はシャープである。

【0046】図4は、原料である3,5ージーtertーブチルサリチル酸と反応生成物の赤外吸収スペクトル図である。図中、実線は反応生成物を、また破線は3,5ージーtertーブチルサリチル酸を示す。反応生成物は、一COO-(カルボキシレート)のピークである1550cm<sup>-1</sup>に大きな吸収があるのに対し、原料である3,5ージーtertーブチルサリチル酸には1550cm<sup>-1</sup>に吸収はない。このことから、3,5ージーtertーブチルサリチル酸のカルボン酸の一日がはずれ、金属塩(Cr塩)になっていると推定される。

【0047】図5は、反応生成物の13C-NMR測定結果である。図中に主なピークの帰属結果を示してあるが、この13C-NMR測定結果からも、反応生成物は、3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸のCr塩にな

っていると推定される。

【0048】図6は、反応生成物のFD-MS図(マススペクトル図)である。図6から明らかなように、反応生成物は種々の化合物の混合物からなっていると考えられる。反応生成物の主たる化合物は、分子量885の物質である。これは、3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸のCr(3価)塩に水が1分子付加したもの(分子量は863)であると推定される。

【0049】また、ICP-MSにより質量分析を行ったところ、Crについて76,800の結果を得た。この結果からすると、得られた化合物のCrの含有量は7.68重量%であるが、3,5-ジーセert-ブチルサリチル酸のCr(3価)塩に水が1分子付加したもののCrの理論量(重量%)は、6.03であることからすると、3,5-ジーセert-ブチルサリチル酸のCr(3価)塩以外の他の生成物も含まれているものと推測される。

【0050】これらの解析結果から、反応生成物は、3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸3モルと三価 Crとの塩に水が1分子付加したものを主成分とする混合物と考えられる。共存物が多く存在する理由としては、塩化クロムを水に溶解した際に、ヘキサアクアイオンがすぐ生じ、次のような平衡状態が存在することに起因していると推測される。なお、これは本発明者の単なる推測に過ぎず、これにより本発明が、限定されるわけではない。

[0051]

【化6】

$$\left[ \text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_6 \right]^{3+} \xrightarrow[\text{H}^{5}]{} \left[ \text{Cr}(\text{H}_2\text{O})_5\text{OH} \right]^{2+} = \left[ \begin{array}{c} \text{H}_2\text{O}_4\text{Cr} \\ \text{O}_5\text{OH} \end{array} \right]^{4+}$$

[0052]

実施例2

スチレン-n-ブチルメタクリレート共重合体 フタロシアニンブルー

93重量部 5重量部 2重量部

実施例1で得られた化合物をヘンシェルミキサーで混合した後、二軸加熱混練機に投入し混練し、押し出されてきたものを、室温で冷却した後、ハンマーミルを用いて粗粉砕し、ジェットミル粉砕機で微粉砕し、分級機に導き9μmに平均粒度を有する部分をトナー用微粉末として取り出して、青色を有するトナーを得た。このトナー粉体100重量部を、流動化剤として働く疎水性シリカ(エアロジルR974)0.5重量部、および研磨剤として働くステアリン酸処理したルチル型酸化チタン1重量部と混合した。このトナー混合物とキャリア(シリコーン樹脂でコートした粒

径約70μmの球形フェライト粉)とを、トナー濃度が

5重量%となるように混合して、二成分型現像剤とし

た。この現像剤のブロー法による帯電量は、 $30 \mu c/g$  をであった。この現像剤を用い、10 C、20RH、23 C、50RHおよび <math>30 C、85RH 下に、市販の電子複写機により現像を行ったところ、いずれの条件においてもカブリ、オフセットのない鮮明な青色のトナー画像を得ることができた。10 C、20RHおよび <math>23 C、50RH 下に 50, 000 枚の連続複写を行ったが、複写品質の低下は認められなかった。また、30 C、85RH 下に 10, 000 枚の連続複写を行ったが、画像品質の低下は認められなかった。

【0053】比較例1

荷電制御剤として、実施例1で得られた化合物を用いる

ことに代えて、アゾ系のクロム化合物(保土ヶ谷化学、 TRH)を用いる以外実施例1を繰り返し行って、二成 分型現像剤を得た。この現像剤のブローオフ法による帯 電量は30μc/gであった。この比較現像剤を用い、

実施例3

ポリエステル (荒川化学 ルナペール1448) 磁性体 (マグネタイト) ワックス (ポリプロピレン) 実施例1で得られた化合物

をヘンシェルミキサーで混合した後、二軸加熱混練機に 投入し混練し、押し出されてきたものを、室温で冷却し た後、ハンマーミルを用いて粗粉砕し、ジェットミル粉 砕機で微粉砕し、分級機に導き9μmに平均粒度を有す る部分をトナー用微粉末として取り出して、磁性トナー を得た。このトナーのブロー法による帯電量は、15μ c/gであった。このトナー粉体100重量部に対し疎 水性シリカ(アエロジルR972)を0.3重量部、シ リコーン樹脂で被覆されたアナターゼ型酸化チタン 0. 2重量部、シランカップリング剤処理した炭酸カルシウ ム1 重量部を混合して、磁性一成分現像剤を得た。この 現像剤を用い、10℃、20RH、23℃、50RHお よび30℃、85RH下に、市販の電子複写機により現 像を行ったところ、いずれの条件においてもカブリ、オ フセットのない鮮明な黒色のトナー画像を得ることがで きた。10℃、20RH下で150,000枚、30 ℃、85RH下に150,000枚、23℃、50RH 下に200、000枚の計500、000枚の連続複写 を行ったが、最後まで画像品質の低下は認められなかっ

# 【0055】比較例2

荷電制御剤として、実施例1で得られた化合物を用いることに代えて、アゾ系のクロム化合物(オリエント、S-34)を用いること以外は実施例3を繰り返して行い、磁性一成分現像剤を得た。この現像剤を用い、30℃、85RH下に、市販の電子複写機により連続複写を行ったところ、5,000枚で画像濃度が低下してきたため、試験を中断した。

【0056】実施例4

水900gにNaOH25gを加え、加温、攪拌してN 実施例6

ポリエステル(荒川化学 ルナペール1448) 磁性体(マグネタイト) ワックス(ポリプロピレン)

実施例1で得られた化合物

樹脂型電荷調整剤(藤倉化成 FCA-101)

をヘンシェルミキサーで混合した後、二軸加熱混練機に 投入し混練し、押し出されてきたものを、室温で冷却し た後、ハンマーミルを用いて粗粉砕し、ジェットミル粉 砕機で微粉砕し、分級機に導き、9μmに平均粒度を有 する部分をトナー用微粉末として取り出して、磁性トナ 実施例1と同様にして現像を行ったところ、青色のトナー画像が得られたが、連続複写を行ったところ、5,000枚の複写後にカブリのある不鮮明な画像となった。 【0054】

59.8重量部

38. 0重量部

1.5重量部

0.7重量部

aOHを完全に溶解させた。このNaOH水溶液に、攪 拌下3-ヒドロキシー2-ナフト工酸112.8gを加 え、攪拌を行い、3-ヒドロキシ-2-ナフト工酸を溶 解させた。溶解溶液のpHが6.9となったとき加熱、 攪拌を中止し、この溶液を沪過して不溶解物を除去して 反応液Aとした。一方、500gの水に40%CrC1 3 溶液119gを加え攪拌して塩化第二クロム溶液を作 成し、この塩化第二クロム溶液に1%NaOH水溶液3 80gを2.5時間をかけゆっくりと滴下して、pH5 ~5.5の溶液を得た。この溶液を反応液Bとした。次 いで、反応液Aに反応液Bを約2時間をかけてゆっくり と滴下した。滴下終了後反応液を70~75℃に加熱 し、次いで50℃にまで冷却したのち、反応液を吸引沪 過し、次いで水洗して反応生成物を得た。沪液のpH は、4.5であった。沪取された反応生成物を80℃で 乾燥して、目的物150gを得た。

# 【0057】実施例5

荷電制御剤として、実施例1で得られた化合物を用いることに代えて、実施例4の化合物を用いること以外は実施例3を繰り返して行い、磁性一成分現像剤を得た。この現像剤を用い、10℃、20RH、23℃、50RH および30℃、85RH下に、市販の電子複写機により現像を行ったところ、いずれの条件においてもカブリ、オフセットのない鮮明な黒色のトナー画像を得ることができた。また、10℃、20RH下で150,000枚、30℃、85RH下に150,000枚、23℃、50RH下に50,000枚の連続複写を行ったが、画像品質の低下は認められなかった。

[0058]

48.9重量部

45.0重量部

1.6重量部

0.5重量部

4. 0重量部

ーを得た。このトナーのブロー法による帯電量は、15 μc/gであった。このトナー粉体100重量部に対し 疎水性シリカ(アエロジルR972)を0.4重量部、シランカップリング剤処理したアナターゼ型酸化チタン0.1重量部、アミノシラン処理した炭酸カルシウム1

重量部を混合して、磁性一成分現像剤を得た。この現像剤を用い、10℃、20RH、23℃、50RHおよび30℃、85RH下に、市販の電子複写機により現像を行ったところ、いずれの条件においてもカブリ、オフセットのない鮮明な黒色のトナー画像を得ることができた。また、10℃、20RH下で150,000枚、3℃、85RH下に150,000枚、23℃、50RH下に50,000枚の連続複写を行ったが、画像品質の低下は認められなかった。

## [0059]

【発明の効果】本発明においては、特定の条件下にハロゲン化第二クロムと一般式1で表されるサリチル酸またはサリチル酸誘導体のアルカリ金属塩とを反応させることにより新規サリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を製造することができる。また、本発明の新規サリチル酸またはサリチル酸誘導体の三価クロム塩を用いることにより、保存安定性に優れ、多数回繰り返し使用される際にも濃度変化、かぶりなどの発生がなく、環境変化によっても良好なトナー画像を形成することができ、トナーの定着性、オフセットの問題もなく、カラートナーとした場合においても鮮明なカラー画像を形成することができるトナーを得ることができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、合成原料である3,5-ジーtertーブチルサリチル酸と本発明により製造された3,5-ジーtertーブチルサリチル酸の三価クロム塩の常温でのX線回折パターン図である。

【図2】図2は、本発明により製造された3,5-ジーtert-ブチルサリチル酸の三価クロム塩を昇温して測定したX線回折パターン図である。

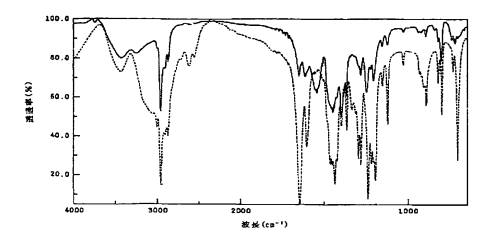
【図3】図3は、本発明により製造された3,5ージー tertーブチルサリチル酸の三価クロム塩のESR (電子スピン共鳴)スペクトル図である。

【図4】図4は、合成原料である3,5-ジーtertーブチルサリチル酸と本発明により製造された3,5-ジーtertーブチルサリチル酸の三価クロム塩の赤外吸収スペクトル図である。

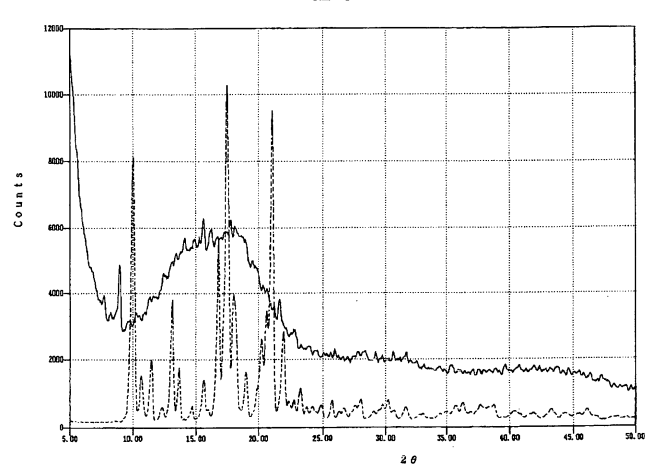
【図5】図5は、本発明により製造された3,5-ジー tert-ブチルサリチル酸の三価クロム塩の $^{13}C-N$ MRスペクトル図である。

【図6】図6は、本発明により製造された3,5ージー tertーブチルサリチル酸の三価クロム塩のFD-M Sスペクトル図である。

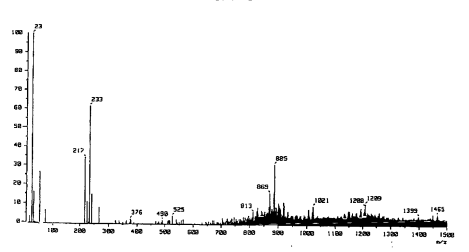




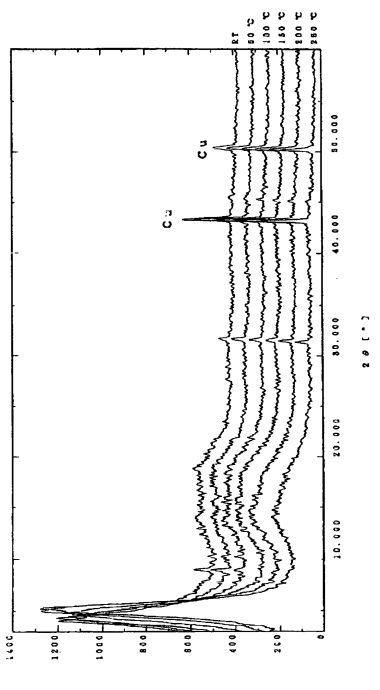
【図1】



【図6】

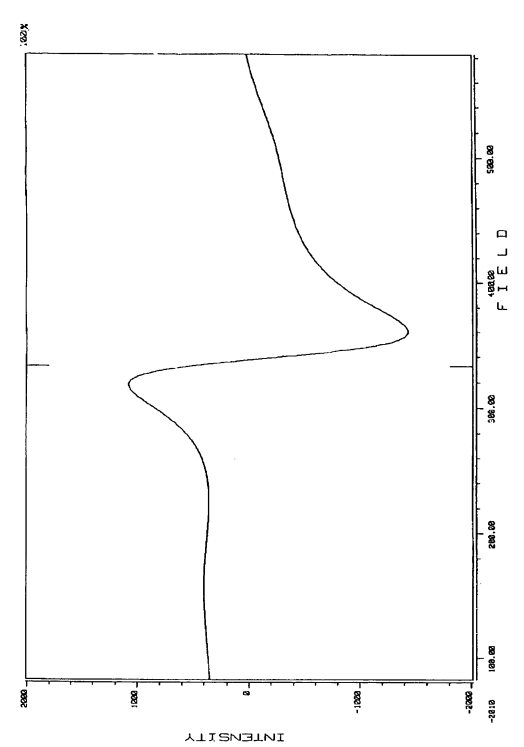


【図2】



Febru

【図3】



【図5】

